(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-72862

(43)公開日 平成11年(1999)3月16日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

FΙ

G 0 3 C 1/12 1/28

G 0 3 C 1/12 1/28

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 28 頁)

(21)出願番号

(22)出願日

特願平9-233566

平成9年(1997)8月29日

(71)出願人 000005201

(17 mag/c 000003201

富士写真フイルム株式会社 神奈川県南足柄市中沼210番地

(72)発明者 日置 孝徳

神奈川県南足柄市中招210番地 富士写真

フイルム株式会社内

(54) 【発明の名称】 ハロゲン化銀写真感光材料

(57) 【要約】

【課題】高感度なハロゲン化銀写真感光材料を提供する。

【解決手段】下記一般式 (I) で表される化合物の少なくとも1つを含有するハロゲン化銀写真感光材料。

一般式 (1)

(化1)

 $(Z)_{x}$ $(L-YX)_{x}$

式 (1) 中、Zはハロゲン化銀吸着基、または光吸収基を表す。Lは少なくとも1つの炭素原子、窒素原子、硫 10 黄原子、または酸素原子を含む連結基を表す。 k_1 、及び k_2 は1、2、3、4を表す。YXは電子共与基を構成する部分構造からなる。但し、1) YXは0から1. 4 v o間の酸化電位を持つ。2) Xは電子供与基である。3) Yは水素原子以外の脱離基を表し、YXの酸化体は結合が解裂しラジカルX・と脱離基Yを与える。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(I)で表される化合物の少なくとも1つを含有することを特徴とするハロゲン化銀写真感光材料。

一般式(I)

【化1】

$(Z)_{k1}$ $(L-YX)_{k2}$

式 (I) 中、 Z はハロゲン化銀吸着基、または光吸収基を表す。 L は少なくとも 1 つの炭素原子、窒素原子、硫 10 黄原子、または酸素原子を含む連結基を表す。 k₁、及び k₂ は 1、2、3、4を表す。 Y X は電子共与基を構成する部分構造からなる。 但し、1) Y X は 0 から 1.4 v の間の酸化電位を持つ。 2) X は電子供与基である。 3) Y は水素原子以外の脱離基を表し、 Y X の酸化体は結合が解裂しラジカルX・と脱離基 Y を与える。

【請求項2】下記一般式(I)で表される化合物以外の 増感色素で分光増感されたことを特徴とする請求項1に 記載のハロゲン化銀写真感光材料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ハロゲン化銀写真感光材料に関するものであり、さらに詳しくは、高感度で被りが少なく保存性に優れるハロゲン化銀写真感光材料に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来から、ハロゲン化銀写真感光材料の 高感度化のために、多大の努力がなされてきた。また、 特に分光増感されたハロゲン化銀写真感光材料の高感度 化が強く望まれていた。分光増感技術は高感度で色再現 30 性に優れた感光材料を製造する上で極めて重要かつ必須 の技術である。分光増感剤は本来ハロゲン化銀写真乳剤 が実質的に吸収しない、長波長域の光を吸収しハロゲン 化銀に伝達する作用を有している。従って、分光増感剤 による光補足量の増加は写真感度を高めるのに有利とな る。このため、ハロゲン化銀乳剤への添加量を増加させ て、光補足量を高める試みがなされている。しかしなが ら、ハロゲン化銀への添加量を増加させて、光補足量を 高める試みがなされてきた。しかしながら、ハロゲン化 銀乳剤への分光増感剤の添加量は最適量を過ぎて添加す 40 れば、かえって大きな減感をもたらす。これは、一般に 色素減感と言われるもので、実質的に増感色素による光 吸収がないハロゲン化銀固有の感光域において減感を生 ずる減少である。色素減感が大きいと分光増感効果はあ るのに総合的な感度は低くなってしまう。換言すれば、 色素減感が減少すれば、ぞの分だけ分光感度が上昇す る。従って分光増感技術において、色素減感の改善は大 きな課題である。

【0003】また、谷忠昭(T. Tani)等著、ジャーナル・ メチン色素でも良いが、好ましくはシアニン色素、メロオブ・フィジカル・ケミストリー(Journal of Physica 50 シアニン色素、ロダシアニン色素、3核メロシアニン色

2

I Chemistry) 94巻、1298ページ(1990年)に記載されているように、-1.25vより貴な還元電位を持つ増感色素は分光増感の相対量子収率が低いことが知られている。このような色素の分光増感の相対量子収率を高めるために、"ザ・セオリー・オブ・ザ・フォトグラフィック・プロセス"(The Theory of the Photogra phic Process) 259-265頁(1966年刊)に記載されているような正孔捕獲による強色増感が提案されている。

【0004】上記の減感を解消するための強色増感剤としては、増感色素よりも卑な酸化電位を持つ化合物を併用すればよい。例えば、米国特許第2、313、922号、同2、075、046号、同2、448、858号、同2、680、686号、英国特許第1、230、449号、ベルギー特許第771、168号などが知られている。しかし、これらによる高感度化効果は不十分であり、さらなる高感度化が求められていた。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、高感度で被りが少なく、保存安定性に優れたハロゲン化銀感20 光材料を提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明の課題は鋭意研究 を行なった結果、下記の手段によって達成することがで きた。すなわち、

【0007】(1)下記一般式(I)で表される化合物のうち少なくとも1つを含有することを特徴とするハロゲン化銀写真感光材料。

一般式(I)

[0008]

【化2】

$(Z)_{KI} - (L-YX)_{KZ}$

【0009】式 (I) 中、Zはハロゲン化銀吸着基、または光吸収基表す。Lは少なくとも1つの炭素原子、窒素原子、硫黄原子、または酸素原子を含む連結基を表す。 k_I 、 k_2 は1、2、3、4を表す。Y X は電子共与基を構成する部分構造からなる。但し、1) Y X は0 から1. 4 v の間の酸化電位を持つ。2) X は電子供与基である。3) Y は水素原子以外の脱離基を表し、Y X の酸化体は結合が解裂しラジカルX・と脱離基Y を与える。

(2) 下記一般式(I) で表される化合物以外の増感色素で分光増感されたことを特徴とする(1) に記載のハロゲン化銀写真感光材料。

[0010]

【発明の実施の形態】以下に本発明に使用する化合物に ついて詳細に説明する。

【0011】以下に本発明に使用する化合物について詳細に説明する。 2として表される光吸収基は、いかなるメチン色素でも良いが、好ましくはシアニン色素、メロシアニン色素、ロダシアニン色素、3核メロシアニン色

素、アロポーラー色素、ヘミシアニン色素、スチリル色 素などが挙げられる。これらの色素の詳細については、 エフ・エム・ハーマー (F. M. Harmer) 著「ヘテロサイクリ ック・コンパウンズーシアニンダイズ・アンド・リレィ ティド・コンパウンズ (Heterocyclic Compounds-Cyanin e Dyes and Related Compounds)」、ジョン・ウィリー ・アンド・サンズ (John Wiley & Sons) 社一二ューヨー ク、ロンドン、1964年刊、デー・エム・スターマー (D. M. Sturmer) 著「ヘテロサイクリック・コンパウンズ ースペシャル・トピックス・イン・ヘテロサイクリック 10 ・ケミストリー(Heterocyclic Compounds-Special topi cs in_heterocyclic chemistry)」、第18章、第14 節、第482から515頁などに記載されている。シア ニン色素、メロシアニン色素、ロダシアニン色素の一般 式は、米国特許第5、340、694号第21、22貢 の(XI)、(XII)、(XIII)に示されている ものが好ましい。

【0012】 Zでしめされる光吸収基のうち好ましくは、下記一般式 (II)、一般式 (III)、一般式 (IV) 又は一般式 (V) から選ばれた化合物であると 20 きより好ましい。

一般式(11)

[0013]

[化3]

$$Z_1 - X_1 - X_2 - Z_2 - Z_3 - X_4 - X_5 - X_6 - X_7 - X_6 - X_7 - X_7$$

M.m.

【0014】式(II)中、 L_1 、 L_2 、 L_3 、 L_4 、 L_5 、 L_6 、及び L_7 はメチン基を表す。 p_1 、及び p_2 は0又は1を表す。 n_1 は0、1、2、又は3を表す。 Z_1 及び Z_2 は5 又は6 員の含窒素複素環を形成するために必要な原子群を表す。 M_1 は電荷均衡対イオンを表し、 m_1 は分子の電荷を中和するのに必要な 0 以上4以下の数を表す。 R_1 及び R_2 はアルキル基、アリール基、又は複素環基を表す。但し、 R_1 、 R_2 、 Z_1 、 Z_2 、 L_1 、 L_2 、 L_3 、 L_4 、 L_5 、 L_6 、及び L_7

 $R_{3} - N(L_{12} = L_{13}) \xrightarrow{\rho_{3}} C(L_{14} - L_{15}) \xrightarrow{\rho_{3}} N - R_{7}$ $R_{6} \qquad M_{3} m_{3}$

【0020】式(IV)中、 L_{12} 、 L_{13} 、 L_{14} 、 L_{15} 、 L_{16} 、 L_{17} 、 L_{18} 、 L_{19} 、及び L_{20} はメチン基を表す。 p_4 及び p_5 は0又は1を表す。 n_3 及び n_4 は0、1、2、又は3を表す。 2_5 、 2_6 及び 2_7 は5又は6 員の合窒素複素環を形成するために必要な原子群を表す。 M_3 は電荷均衡対イオンを表し、 m_3 は分子の電荷を中和するのに必要な0以上4以下の数を表す。 R_5 、 R_6 、及び R_7 はアルキル基、アリール基、又は複素環

のうち少なくとも1つはL-YXで置換されている。 一般式(III)

[0015]

【化4】

$$R_3 - \dot{N} \cdot L_8 = L_0 \cdot \frac{1}{R_3} \dot{C} + \frac{1}{R_10} - L_{11} \cdot \frac{1}{R_3} \dot{C}$$

 $M_2 m_2$

【0016】式 (III) 中、 L_8 、 L_9 、 L_{10} 、及び L_{11} はメチン基を表す。p3は0又は1を表す。n2は0、1、2、又は3を表す。 2_3 は5又は6員の合窒素 複素環を形成するために必要な原子群を表す。 R_3 はアルキル基、アリール基、又は複素環基を表す。 M_2 は電 荷均衡対イオンを表し、 M_2 は分子の電荷を中和するのに必要な0以上4以下の数を表す。Gは下記で表される。

[0017]

【化5】

$$G = \begin{cases} \frac{1}{N} & \text{or } = \begin{cases} F \\ F \end{cases} \end{cases}$$

【0018】 Z_4 は5 又は6 員の含窒素複素環を形成するために必要な原子群を表す。 R_4 はアルキル基、アリール基、又は複素環基を表す。F、及びF'は、各々独立してシアノ基、エステル基、アシル基、カルバモイル 30 基、又は、アルキルスルホニル基を表す。但し、 R_3 、 R_4 、 Z_3 、 Z_4 、 L_8 、 L_9 、 L_{10} 、 L_{11} 、F、及びF'のうち少なくとも1つはL-YXで置換されている。

一般式 (IV)

[0019]

【化6】

基を表す。但し、 R_5 、 R_6 、 R_7 、 Z_5 、 Z_6 、 Z_7 、 L_{12} 、 L_{13} 、 L_{14} 、 L_{15} 、 L_{16} 、 L_{17} 、 L_{18} 、 L_{19} 、及び L_{20} のうち少なくとも 1 つはL-YXで置換されている。

一般式(V)

[0021]

【化7】

5

5
$$R_{N}-N(L_{21}=L_{22}) \xrightarrow{p_{6}} C(L_{23}-L_{21}) \xrightarrow{T_{03}} (L_{25}-L_{26}) \xrightarrow{g_{6}} G_{1}$$

$$R_{0}$$

$$M_{1}m_{4}$$

【0022】式 (V) 中、 L_{21} 、 L_{22} , L_{23} , L_{24} 、 L_{25} 、及び L_{26} はメチン基を表す。 p_6 は0又は1を表す。 n_5 及び n_6 は0、1、2、又は3を表す。 Z_8 、及び Z_9 は5又は6員の含窒素複素環を形成するために必要な原子群を表す。 M_4 は電荷均衡対イオンを表し、 m_4 は分子の電荷を中和するのに必要な0以上4以下の数を表す。 R_8 、及び R_9 はアルキル基、アリール基、又は複素環基を表す。 G_1 はGと同義である。但し、 R_8 、 R_9 、 Z_8 、 Z_9 、 L_{21} 、 L_{22} 、 L_{23} 、 L_{24} 、 L_{25} 、及び G_1 のうち少なくとも1 つはL-Y X で置換されている。

【0023】一般式(II)、(III)、(IV)、及び(V)のうち、好ましくは(II)である。 【0024】一般式(II)、(III)、(IV)、及び(V)において、 Z_1 、 Z_2 、 Z_3 、 Z_4 、 Z_5 、 Z_7 ,及び Z_8 で表されるS又はS6員の含窒素複素環としては、

【0025】チアゾリン核、チアゾール核、ベンゾチアゾール核、オキサゾリン核、オキサゾール核、ベンゾオキサゾール核、セレナゾリン核、セレナゾール核、ベンゾセレナゾール核、3,3ージアルキルインドレニン核(例えば3,3ージメチルインドレニン)、イミダゾリン核、イミダゾール核、ペンゾイミダゾール核、2ーピリジン核、4ーピリジン核、2ーナノリン核、4ーキノリン核、1ーイソキノリン核、3ーイソキノリン核、オキサジアゾール核、チアジアゾール核、テトラゾール核、ビリミジン核を挙げることができる。

【0026】好ましくはペンソオキサゾール核、ペンゾチアゾール核、ペンゾイミダゾール核およびキノリン核であり、さらに好ましくはペンゾオキサゾール核、ペンゾチアゾール核である。特に、好ましくはペンゾオキサゾール核である。

【0027】 Z_1 、 Z_2 、 Z_3 、 Z_4 、 Z_5 、 Z_7 , 及び Z_8 上の置換基をVとすると、Vで示される置換基と 40しては特に制限はないが、例えば、ハロゲン原子(例えば塩素、臭素、沃素、フッ素)、メルカプト基、シアノ基、カルボキシル基、リン酸基、スルホ基、ヒドロキシ基、炭素数 1 から 1 0、好ましくは炭素数 2 から 8 、さらに好ましくは炭素数 2 から 5 のカルバモイル基(例えばメチルカルバモイル、エチルカルバモイル、モルホリノカルボニル)、炭素数 0 から 1 0、好ましくは炭素数 2 から 8 、さらに好ましくは炭素数 2 から 5 のスルファモイル基(例えばメチルスルファモイル、エチルスルファモイル、ピペリジノスルホニル)、ニトロ基、炭素数 50

1から20、好ましくは炭素数1から10、さらに好ましくは炭素数1から8のアルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、2-メトキシエトキシ、2ーフェニルエトキシ)、炭素数6から20、好ましくは炭素数6から10のアリールオキシ基(例えばフェノキシ、p-メチルフェノキシ、p-クロロフェノキシ、ナフトキシ)、

【0028】炭素数1から20、好ましくは炭素数2か ら12、さらに好ましくは炭素数2から8のアシル基 (例えばアセチル、ベンゾイル、トリクロロアセチ ル)、炭素数1から20、好ましくは炭素数2から1 2、さらに好ましくは炭素数2から8のアシルオキシ基 (例えばアセチルオキシ、ベンゾイルオキシ)、炭素数 1から20、好ましくは炭素数2から12、さらに好ま 20 しくは炭素数2から8のアシルアミノ基(例えばアセチ ルアミノ)、炭素1から20、好ましくは炭素数1から 10、さらに好ましくは炭素数1から8のスルホニル基 (例えばメタンスルホニル、エタンスルホニル、ベンゼ ンスルホニルなど)、炭素1から20、好ましくは炭素 数1から10、さらに好ましくは炭素数1から8のスル フィニル基(例えばメタンスルフィニル、ベンゼンスル フィニル)、炭素1から20、好ましくは炭素数1から 10、さらに好ましくは炭素数1から8のスルホニルア ミノ基(例えばメタンスルホニルアミノ、エタンスルホ ニルアミノ、ベンゼンスルホニルアミノなど)、

【0029】アミノ基、、炭素1から20、好ましくは 炭素数1から12、さらに好ましくは炭素数1から8の 置換アミノ基(例えばメチルアミノ、ジメチルアミノ、 ペンジルアミノ、アニリノ、ジフェニルアミノ)、炭素 数0から15、好ましくは炭素数3から10、さらに好 ましくは炭素数3から6のアンモニウム基(例えばトリ メチルアンモニウム基、トリエチルアンモニウム基)、 炭素数0から15、好ましくは炭素数1から10、さら に好ましくは炭素数1から6のヒドラジノ基(例えばト リメチルヒドラジノ基)、炭素数1から15、好ましく は炭素数1から10、さらに好ましくは炭素数1から6 のウレイド基(例えばウレイド基、N, N-ジメチルウ レイド基)、炭素数1から15、好ましくは炭素数1か ら10、さらに好ましくは炭素数1から6のイミド基 (例えばスクシンイミド基)、炭素数1から20、好ま しくは炭素数1から12、さらに好ましくは炭素数1か ら8のアルキルまたはアリールチオ基(例えばメチルチ オ、エチルチオ、カルボキシエチルチオ、スルホブチル チオ、フェニルチオなど)、炭素2から20、好ましく は炭素数2から12、さらに好ましくは炭素数2から8

のアルコキシカルボニル基 (例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル)、炭素6から20、好ましくは炭素数6から12、さらに好ましくは炭素数6から8のアリーロキシカルボニル基 (例えばフェノキシカルボニル)、

【0030】炭素数1から18、好ましくは炭素数1か ら10、さらに好ましくは炭素数1から5の無置換アル キル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、プチ ル)、炭素数1から18、好ましくは炭素数1から1 0、さらに好ましくは炭素数1から5の置換アルキル基 10 (ヒドロキシメチル、トリフルオロメチル、ペンジル、 カルボキシエチル、エトキシカルボニルメチル、アセチ ルアミノメチル、また、ここでは好ましくは炭素数2か ら18、さらに好ましくは炭素数3から10、特に好ま しくは炭素数3から5の不飽和炭化水素基(例えばビニ ル基、エチニル基、1-シクロヘキセニル基、ペンジリ . ジン基、ベンジリデン基) も置換アルキル基に含まれる ことにする。)、炭素数6から20、好ましくは炭素数 6から15、さらに好ましくは炭素数6から10の置換 または無置換のアリール基(例えばフェニル、ナフチ ル、p-カルポキシフェニル、p-ニトロフェニル、 3、5-ジクロロフェニル、p-シアノフェニル、m-フルオロフェニル、p-トリル)、

【0031】炭素数1から20、好ましくは炭素数2から10、さらに好ましくは炭素数4から6の置換されても良いヘテロ環基(例えばピリジル、5ーメチルピリジル、チエニル、フリル、モルホリノ、テトラヒドロフルフリル)が挙げられる。また、ベンゼン環、ナフタレン環やアントラセン環が縮合した構造をとることもできる。さらに、これらの置換基上にさらにVが置換してい30ても良い。

【0032】 Z_1 、 Z_2 、 Z_3 、 Z_4 、 Z_5 、及び Z_7 上の置換基として好ましいものは上述のアルキル基、アリール基、アルコキシ基、ハロゲン原子、アシル基、シアノ基、スルホニル基、及びベンゼン環縮合であり、さらに好ましくはアルキル基、アリール基、ハロゲン原子、アシル基、スルホニル基、及びベンゼン環縮合であり、特に好ましくはメチル基、フェニル基、メトキシ基、塩素原子、臭素原子、沃素原子、及びベンゼン環縮合である。最も好ましくは、フェニル基、塩素原子、臭 40素原子、沃素原子である。

【0033】 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 、 R_6 、 R_7 、 R_8 、および R_9 はそれぞれアルキル基、アリール 基、複素環基を表し、例えば、炭素原子1から18、好ましくは1から7、特に好ましくは1から4の無置換ア ル)、3-(1,2,4-トリアゾリル)、5-テトラゾリル・ルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、イソプロピル、イソプロピル、イソプチル、ヘキシル、オクチル、ドデシル、オクタデシル)、炭素原子1から18、好ましくは1から10、さらに好ましくは炭素数4から8の置換複素環基で対し、オクタデシル)、炭素原子1から18、好ましくは1から17、特に好ましくは11から18、好ましくは10から18、好ましくは11から19、では11から11 の、さらに好ましくは炭素数11が置換した複素環基が挙げられる。具体的には11 の、手工二ル基、11 の、カーデエニル基、12 の置換基として挙げた13 のでは13 のでは14 のでは15 の

8

換した複素環基が挙げられる。好ましくはアラルキル基 (例えばベンジル、2-フェニルエチル)、不飽和炭化 水素基(例えばアリル基)、ヒドロキシアルキル基(例 えば、2-ヒドロキシエチル、3-ヒドロキシプロピ ル)、カルポキシアルキル基(例えば、2-カルポキシ エチル、3-カルボキシプロピル、4-カルボキシブチ ル、カルポキシメチル)、アルコキシアルキル基(例え ば、2-メトキシエチル、2-(2-メトキシエトキ シ) エチル)、アリーロキシアルキル基(例えば2ーフ ェノキシエチル、2-(1-ナフトキシ)エチル)、ア ルコキシカルボニルアルキル基(例えばエトキシカルボ ニルメチル、2-ベンジルオキシカルボニルエチル)、 アリーロキシカルポニルアルキル基(例えば3-フェノ キシカルポニルプロピル)、アシルオキシアルキル基 (例えば2-アセチルオキシエチル)、アシルアルキル 基(例えば2-アセチルエチル)、カルパモイルアルキ ル基(例えば2-モルホリノカルポニルエチル)、スル ファモイルアルキル基(例えばN、N-ジメチルカルバ モイルメチル)、スルホアルキル基(例えば、2-スル 20 ホエチル、3-スルホプロピル、3-スルホプチル、4 -スルホプチル、2-〔3-スルホプロポキシ〕エチ ル、2-ヒドロキシ-3-スルホプロピル、3-スルホ プロポキシエトキシエチル)、スルホアルケニル基(例 えば、スルホプロペニル基)、スルファトアルキル基 (例えば、2-スルファトエチル基、3-スルファトプ ロピル、4-スルファトプチル)、複素環置換アルキル 基(例えば2-(ピロリジン-2-オン-1-イル)エ チル、テトラヒドロフルフリル)、アルキルスルホニル カルバモイルメチル基(例えばメタンスルホニルカルバ モイルメチル基) 】、炭素数6から20、好ましくは炭 素数6から10、さらに好ましくは炭素数6から8の無 置換アリール基(例えばフェニル基、1ーナフチル 基)、炭素数6から20、好ましくは炭素数6から1 0、さらに好ましくは炭素数6から8の置換アリール基 (例えば前述のZ, などの置換基として挙げたVが置換 したアリール基が挙げられる。具体的にはp-メトキシ フェニル基、pーメチルフェニル基、pークロロフェニ ル基などが挙げられる。)、炭素数1から20、好まし くは炭素数3から10、さらに好ましくは炭素数4から 8の無置換複素環基(例えば2-フリル基、2-チエニ ル基、2-ビリジル基、3-ビラゾリル、3-イソオキ サゾリル、3-イソチアゾリル、2-イミダゾリル、2 -オキサゾリル、2-チアゾリル、2-ピリダジル、2 ーピリミジル、3ーピラジル、2ー(1.3.5-トリアゾリ ル)、3-(1,2,4-トリアゾリル)、5-テトラゾリ ル)、炭素数1から20、好ましくは炭素数3から1 0、さらに好ましくは炭素数4から8の置換複素環基 (例えば前述の Z, などの置換基として挙げた V が置換 した複素環基が挙げられる。具体的には5-メチルー2

げられる。) が挙げられる。

【0034】 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 、 R_6 、 R_7 、 R_8 、および R_9 のアルキル基として好ましくは、上述の無置換アルキル基、カルボキシアルキル基、スルホアルキル基、無置換アルキル基、無置換アリール基、無置換複素環基であり、さらに好ましくはメチル、エチル、2-スルホプロピル、3-スルホプチル、4-スルホプチル、カルボキシメチル、フェニル、2-ピリジル、2-チアゾリルである。

【0035】 Z_4 は酸性核を形成するために必要な原子 群を表すが、いかなる一般のメロシアニン色素の酸性核 の形をとることもできる。ここでいう酸性核とは、例え ばジェイムス (James) 編「ザ・セオリー・オブ・ ザ・フォトグラフィック・プロセス」(The The ory of the PhotographicPr ocess) 第4版、マクミラン出版社、1977年、 198頁により定義される。具体的には、米国特許第 3,567,719号、第3,575,869号、第 3,804,634号、第3,837,862号、第 4,002,480号、第4,925,777号、特開 平3-167546号などに記載されているものが挙げ られる。酸性核が、炭素、窒素、及びカルコゲン(典型 的には酸素、硫黄、セレン、及びテルル)原子からなる 5員又は6員の含窒素複素環を形成するとき好ましく、 次の核が挙げられる。2-ピラゾリン-5-オン、ピラ ゾリジンー3,5ージオン、イミダゾリンー5ーオン、 ヒダントイン、2または4-チオヒダントイン、2-イ ミノオキサゾリジン-4-オン、2-オキサゾリン-5 ーオン、2ーチオオキサゾリン-2,4ージオン、イソ 30 オキサゾリン-5-オン、2-チアゾリン-4-オン、 チアゾリジン-4-オン、チアゾリジン-2,4-ジオ ン、ローダニン、チアゾリジン-2,4-ジチオン、イ ソローダニン、インダン-1,3-ジオン、チオフェン -3-オン、チオフェン-3-オン-1、1-ジオキシ ド、インドリン-2-オン、インドリン-3-オン、2 -オキソインダゾリニウム、3-オキソインダゾリニウ ム、5、7ージオキソー6、7ージヒドロチアゾロ(3. 2-a] ピリミジン、シクロヘキサン-1, 3-ジオン、 3, 4-ジヒドロイソキノリン-4-オン、1, 3-ジ 40 オキサン-4,6-ジオン、パルピツール酸、2-チオ パルピツール酸、クロマン-2,4-ジオン、インダゾ リン-2-オン、ピリド [1, 2-a] ピリミジン-1, 3-ジオン、ピラゾロ(1, 5-b) キナゾロン、 ピラゾロ(1,5-a)ペンゾイミダゾール、ピラゾロ ピリドン、1, 2, 3, 4ーテトラヒドロキノリン-2, 4-ジオン、3-オキソー2, 3-ジヒドロベンゾ (d) チオフェンー1, 1-ジオキサイド、3-ジシア ノメチン-2, 3-ジヒドロベンゾ (d) チオフェン-1, 1-ジオキサイドの核。

10

【0036】 Z_4 として好ましくはヒダントイン、2 または4 - チオヒダントイン、2 - オキサゾリン-5 - オン、2 - チオオキサゾリン-2, 4 - ジオン、チアゾリジン-2, 4 - ジオン、ローダニン、チアゾリジン-2, 4 - ジチオン、パルピツール酸、2 - チオバルピツール酸であり、さらに好ましくは、ヒダントイン、2 または4 - チオヒダントイン、2 - オキサゾリン-5 - オン、ローダニン、バルピツール酸、2 - チオドルピツール酸である。特に好ましくは2 または4 - チオヒダントイン、2 - オキサゾリン-5 - オン、ローダニンである。

【0037】 Z_6 、及び Z_9 によって形成される5員又は6員の含窒素複素環は、 Z_4 によって表される複素環からオキソ基、又はチオキソ基を除いたものである。好ましくはヒダントイン、2または4-チオヒダントイン、2-オキサゾリン-5-オン、2-チオオキサゾリン-2, 4-ジオン、チアゾリジン-2, 4-ジオン、バルビツール酸、2-チオバルビツール酸からオキソ基、又はチオキソ基を除いたものであり、さらに好ましくは、ヒダントイン、2または4-チオヒダントイン、2-オキサゾリン-5-オン、ローダニン、バルビツール酸、2-チオパルビツール酸からオキソ基、又はチオキソ基を除いたものであり、特に好ましくは2または4-チオヒダントイン、2-オキサゾリン-5-オン、ローダニンからオキソ基、又はチオキソ基を除いたものである。

【0038】F、及びF'としては、シアノ基、エステル基(例えば、エトキシカルボニル、メトキシカルボニル)、アシル基、カルバモイル基、又はアルキルスルホニル基(例えば、エチルスルホニル、メチルスルホニル)が挙げられる。

 $[0039]L_1, L_2, L_3, L_4, L_5, L_6, L$ 7 . L₈ . L₉ . L₁₀ . L₁₁ . L₁₂ . L₁₃ . L₁₄ . L₁₅, L₁₆, L₁₇, L₁₈, L₁₉, L₂₀, L₂₁, L₂₂, L 23、 L24, L25, 及びL26はそれぞれ独立にメチン基を 表す。L」~L26で表されるメチン基は置換基を有して いてもよく、置換基としては例えば置換もしくは無置換 の炭素数1から15、好ましくは炭素数1から10、さ らに好ましくは炭素数1から5のアルキル基(例えばメ チル、エチル、2-カルポキシエチル)、置換もしくは 無置換の炭素数6から20、好ましくは炭素数6から1 5、さらに好ましくは炭素数6から10のアリール基 (例えばフェニル、o-カルボキシフェニル)、置換も しくは無置換の炭素数3から20、好ましくは炭素数4 から15、さらに好ましくは炭素数6から10の複素環 基(例えばN、Nー、ジエチルバルピツール酸基)、ハ ロゲン原子(例えば塩素、臭素、フッ素、沃素)、炭素 数1から15、好ましくは炭素数1から10、さらに好 ましくは炭素数1から5のアルコキシ基(例えばメトキ 50 シ、エトキシ)、炭素数1から15、好ましくは炭素数

1から10、さらに好ましくは炭素数1から5のアルキ ルチオ基 (例えばメチルチオ、エチルチオ) 、炭素数 6 から20、好ましくは炭素数6から15、さらに好まし くは炭素数6から10のアリールチオ基(例えばフェニ ルチオ)、炭素数0から15、好ましくは炭素数2から 10、さらに好ましくは炭素数4から10のアミノ基 (例えば、N, N-ジフェニルアミノ、N-メチル-N -フェニルアミノ、N-メチルピペラジノ) などが挙げ られる。また他のメチン基と環を形成してもよく、ある いは R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 、 R_6 、 R_7 、 R_8 , R_9 , Z_1 , Z_2 , Z_3 , Z_4 , Z_5 , Z_6 , Z_8 $_{-1}$ 、 Z_8 、 Z_9 等と共に環を形成することもできる。 $\{0040\}$ n_1 、 n_2 、 n_3 、 n_5 として好ましくは 0、1、2であり、さらに好ましくは0、1であり、特 に好ましくは1である。 n_4 、 n_6 として好ましくは 0、1であり、さらに好ましくは0である。 n_1 、,、 3、4、5、6が2以上の時、メチン基が繰り返される が同一である必要はない。

【0041】M₁、M₂、M₃及びM₄は色素のイオン 電荷を中性にするために必要であるとき、陽イオン又は 20 陰イオンの存在を示すために式の中に含められている。 典型的な陽イオンとしては水素イオン(H+)、アルカ リ金属イオン(例えばナトリウムイオン、カリウムイオ ン、リチウムイオン)、アルカリ土類金属イオン(例え ばカルシウムイオン) などの無機陽イオン、アンモニウ ムイオン(例えば、アンモニウムイオン、テトラアルキ ルアンモニウムイオン、ピリジニウムイオン、エチルピ リジニウムイオン) などの有機イオンが挙げられる。陰 イオンは無機陰イオンあるいは有機陰イオンのいずれで あってもよく、ハロゲン陰イオン(例えばフッ素イオ ン、塩素イオン、ヨウ素イオン)、置換アリールスルホ ン酸イオン(例えばp-トルエンスルホン酸イオン、p - クロルベンゼンスルホン酸イオン)、アリールジスル ホン酸イオン (例えば1、3-ペンゼンスルホン酸イオ ン、1,5-ナフタレンジスルホン酸イオン、2,6-ナフタレンジスルホン酸イオン)、アルキル硫酸イオン (例えばメチル硫酸イオン)、硫酸イオン、チオシアン 酸イオン、過塩素酸イオン、テトラフルオロホウ酸イオ ン、ピクリン酸イオン、酢酸イオン、トリフルオロメタ ンスルホン酸イオンが挙げられる。さらに、イオン性ポ 40 リマー又は色素と逆電荷を有する他の色素を用いても良 い。例えば、本発明では、スルホ基をSО3 -と表記し ているが、対イオンとして水素イオンを持つときはSO 、Hと表記することも可能である。 m₁、 m₂、 m₃、 及びm。は電荷を均衡させるのに必要な数を表わし、分 子内で塩を形成する場合に 0 である。 p₁、 p₂、 p_3 、 p_4 、 p_5 及び p_6 はそれぞれ独立に 0 または 1 を表す。好ましくは0である。

【0042】 ことして表されるハロゲン化銀吸着基はい かなるものでも良いが、好ましくは窒素原子、硫黄原

12

子、リン原子、セレン原子、又はテルル原子のうち少な くとも1つを含む。これらは、銀配位子、カチオン性界 面活性剤であっても良い。銀配位子は、硫黄酸、又はセ レンやテルルの類似体、窒素酸、チオエステル、又はセ レンやテルルの類似体、リン、チオアミド、セレナアミ ド、テルルアミド、炭素酸などからなる。酸化合物は、 好ましくは酸解離定数pKaが5以上14以下である。よ り好ましくは、銀配位子はハロゲン化銀への吸着を促進 する。硫黄酸としては、銀イオンと銀メルカプタン、又 は複塩を作る、メルカプタン、又はチオールが好まし い。安定なC-S結合を持つチオールは、スルフィドイ オンプレカーサーではなく、銀への吸着基として使用さ れる。 "ザ・セオリー・オブ・ザ・フォトグラフィック ・プロセス" (The Theory of the Photographic Proces s) 32-34頁(1977年刊)

R''-SH、R'''-SH構造を持つ置換又は無置換の アルキル及びアリールチオール、及びセレン、及びテル ルの類似体が使用される。Rid脂肪族、芳香族、又は 複素環基であり、ハロゲン、酸素、硫黄、窒素原子を含 む基で置換されているかもしれない。R''' は脂肪族、 芳香族、又は複素環基であり、スルホニル基で置換され ている。これは、チオスルホン酸基を表す。

【0043】酸素原子、硫黄原子、テルル原子、又は窒 素原子を含む複素環チオールは、より好ましい。次の一 般式(XI)で表される。

[0044]

【化8】

30

【0045】式中、210は1つ以上のヘテロ原子(例え ば、窒素原子、酸素原子、硫黄原子、セレニウム原子、 テルリウム原子)を含む好ましくは5又は6員の複素環 をあらわし、ベンゾ縮環、又はナフト縮環していても良 い。V, は水素原子、又は1価の置換基を表す。チオー ル基と共役した窒素原子の存在はメルカプタン(-N= C-SH)、及びチオアミド (-NH-C=S) の間に 互編異性がある。米国特許のトリアゾリウムチオレート は互変異性化できないが、活性な銀配位子である、メソ イオン化合物に関係している。本発明で用いられる好ま しい複素環チオール銀配位子は、メルカプトテトラゾー ル、メルカプトイミダゾール、メルカプトチアジアゾー ル、メルカプトイミダゾール、メルカプロペンゾチアゾ ール、メルカプトペンゾオキサゾール、メルカプトピリ ミジン、メルカプトトリアジン、フェニルメルカプトテ トラゾール、1, 4, 5-トリメチルー1, 2, 4-ト リアゾリウム-3-チオレート、及び1-メチル、4, 5-ジフェニルー1, 2, 4-トリアゾリウムー3ーチ 50 オレートである。

【0046】脱プロトン化する窒素酸は銀イオン配位子 として役立つ。多くの窒素酸は、1つ、又は2つの窒素 原子、又は硫黄原子、又はセレニウム、又はテルリウム 原子からなる、5又は6員の複素環である。例えば、下 記一般式 (XII)、 (XIII)、 (XIV) で表さ れる。

一般式(XII)

[0047]

【化9】

【0048】式中、212は1つ以上のヘテロ原子(例え ば、窒素原子、酸素原子、硫黄原子、セレニウム原子、 テルリウム原子)を含む好ましくは5又は6員の複素環 をあらわし、ベンゾ縮環、又はナフト縮環していても良 い。 V, は水素原子、又は1価の置換基を表す。

一般式 (X I I I)

[0049]

【化10】

【0050】式中、213は1つ以上のヘテロ原子(例え ば、窒素原子、酸素原子、硫黄原子、セレニウム原子、 テルリウム原子)を含む好ましくは5又は6員の複素環 をあらわし、ペンゾ縮環、又はナフト縮環していても良 い。V3は水素原子、又は1価の置換基を表す。R'は 30 脂肪族、芳香族、又は複素環基であり、ハロゲン、酸 素、硫黄、窒素原子を含む基で置換されてても良い。 一般式 (XIV)

[0051]

(化11)

【0052】式中、214は1つ以上のヘテロ原子(例え ば、窒素原子、酸素原子、硫黄原子、セレニウム原子、 テルリウム原子)を含む好ましくは5又は6員の複素環 をあらわし、ベンゾ縮環、又はナフト縮環していても良 い。V₄は水素原子、又は1価の置換基を表す。

【0053】複素環窒素酸のうち好ましいものは、アソ ール、プリン、ヒドロキシアザインデン、イミド、など であり米国特許第2,857,274号に記載せれてい る。最も好ましいものはウラシル、テトラゾール、ベン ゾトリアゾール、ベンゾチアゾール、ベンゾオキサゾー

ラザインデン (例えば、5-プロモ-4-ヒドロキシー 6-メチル-1, 3, 3a, 7-テトラザインデン) 【0054】環式、及び非環式チオエステルと、これら のセレン、テルル類似体として好ましいものは、米国特 許第5、246、827号に記載せれている。好ましい 構造は次の式によって与えられる。

[0055]

【化12】

 $\leftarrow CH_2)_a - S \leftarrow CH_2)_b - CH_3$

 $+ CH_2$)_a-Se $+ CH_2$)_b - CH_3

 $\leftarrow \text{CH}_2$) \bullet $\rightarrow \text{CH}_2$) \bullet $\rightarrow \text{CH}_3$

 $+ CH_2)_a - S - (CH_2)_b - S - (CH_2)_c - CH_3$

$$V_5 \leftarrow Z_{15}$$
 $V_6 \leftarrow Z_{16}$ $V_7 \leftarrow Z_{17}$

【0056】式中、a=1から30、b=1から30、 20 c=1から30。但し、a+b+cは30以下である。 215、216、及び217は5から18員環、好ましくは5 から8員環を形成する。これらは、1つ以上の硫黄原 子、セレン原子、又はテルル原子を含んで含んでいても 良い。これらの中で、特に好ましいものは、-CH、C $H_2 S C H_2 C H_3$, 1, 10- $\mathcal{Y} \mathcal{F} \mathcal{F} - 4$, 7, 1 3, 16-テトラオキサシクロオクタデカン、-CH, CH_2 Se CH_2 CH_3 , $-CH_2$ CH_2 $TeCH_2$ CH₃, -CH₂ CH₂ SCH₂ CH₂ SCH₂ CH₃. チオモルホリンである。

【0057】ハロゲン化銀に対する活性な配位子である リンは良く使われる。好ましい、リン化合物は (R') 3-Pで表される。Rは脂肪族基、芳香族基、複素環基 であり、ハロゲン、酸素、硫黄、又は窒素原子で置換さ れていても良い。特に好ましくは、P(CH, CH, C $N)_3$ 、及びm-スルホフェニルージメチルホスフィン である。R''' は脂肪族、芳香族、又は複素環基であ り、スルホニル基で置換されている。これは、チオスル ホン酸基を表す。以下に、L-YXについて詳細に説明 する。X・の酸化電位は好ましくは-0.7vよりも卑 40 である場合である。

【0058】しは2価の連結基、又は単結合を表す。こ の連結基は、好ましくは炭素原子、窒素原子、硫黄原 子、酸素原子のうち、少なくとも1種を含む原子又は原 子団からなる。好ましくは、アルキレン基(例えば、メ チレン、エチレン、プロピレン、ブチレン、ペンチレ ン)、アリーレン基(例えば、フェニレン、ナフチレ ン)、アルケニレン基(例えば、エテニレン、プロペニ レン)、アルキニレン基(例えば、エチニレン、プロオ ピニレン)、アミド基、エステル基、スルホアミド基、 ル、アデニン、ロダニン、及び1, 3, 3a, 7-テト 50 スルホン酸エステル基、ウレイド基、スルホニル基、ス

ルフィニル基、チオエーテル基、エーテル基、カルボニル基、-N(Ra)-(Raは水素原子、置換又は無置換のアルキル基、置換又は無置換のアリール基を表す。)、複素環2価基(例えば、6-クロロ-1,3,5-トリアジン-2,4-ジイル基、キノキサリン-2,3-ジイル基)を1つ又はそれ以上組み合わせて構成される炭素数1以上20以下の2価の連結基を表す。さらに好ましくは、炭素数1以上4以下のアルキレン基(例えば、メチレン、エチレン、プロピレン、ブチレン)、炭素数6以上10以 10

下のアリーレン基(例えば、フェニレン、ナフチレン)、炭素数1以上4以下のアルケニレン基(例えば、エテニレン、プロペニレン)、炭素数1以上4以下のアルキニレン基(例えば、エチニレン、プロオピニレン)を1つ又はそれ以上組み合わせて構成される炭素数1以上10以下の2価の連結基である。具体的には、下記の連結基が好ましく用いられる。

16

[0059]

C=1-30、及び d=1-10

【0060】Xとして好ましくは、下記一般式 (XXI)、 (XXII)、 (XIII)、 及び (XXIV)で表される。

一般式(XXI)

[0061]

【化14】

$$\begin{array}{c}
R_{12} \\
(Z_{21}) m_{11} \\
\vdots \\
R_{11} - Ar_{11} - C \\
\vdots \\
R_{13}
\end{array}$$

ら+1を持つ1価の置換基を表す。 R_{15} 、 R_{16} 、及び R_{17} は水素原子、アルキル基、アリール基、又は複素環基を表す。また、 R_{15} と Ar_{12} 、 R_{16} と Ar_{12} 、 R_{15} と R_{16} 、 R_{16} と R_{17} は共に5から8負環を形成しても良い。一般式(XXIII)

[0065]

【化16】

【0062】式(XXI)中、 m_{11} は0又は1を表す。 Z_{21} は、酸素原子、硫黄原子、セレン原子、又はテルル原子を表す。 A_{11} は、アリール基、複素環基を表す。 R_{11} は、1価の置換基を表す。 R_{12} 、及び R_{13} は水素原子、アルキル基,アリール基,又は複素環基を表す。また、 R_{12} と R_{13} 、 R_{12} と A_{11} 、 R_{13} と A_{11} は共に5から8員環を形成しても良い。

一般式(XXII)

[0063]

(化15]

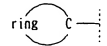
【0064】式 (XXII) 中、Ar₁₂は、アリール 基、複素環基を表す。R₁₄は、ハメットのσ値が-1か

【0066】式(XXIII)中、Wは酸素原子、硫黄原子、又はセレン原子を表す。 Ar_{13} は、アリール基、複素環基を表す。 R_{18} は、アルキル基、カルボキシル基、 NR_2 、(OR) $_n$ 、又は(SR) $_n$ を表す。nは 1、2、3である。 R_{19} 及び R_{20} は水素原子、アルキル基、アリール基、又は複素環基を表す。また、 R_{19} とA0 r_{13} は共に5から8員環を形成しても良い。

一般式 (XXIV)

[0067]

【化17】



【0068】式 (XXIV) 中、ringは置換又は無 置換の5、6、又は7員の不飽和基を表す。

【0069】一般式 (XXI)、 (XXII)、 (XX 50 III)、 (XXIV) についてさらに詳細に説明す

る。Ar₁₁、Ar₁₂、Ar₁₃で表されるアリール基とし ては好ましくは、フェニル、ナフチル、フェナンスリ ル、アンスリル、複素環基として好ましくは、ピリジ ン、インドール、ベンゾイミダゾール、チアゾール、ベ ンゾチアゾール、チアジアゾールなどが挙げられる。R 12、 R₁₃、 R₁₅、 R₁₆、 R₁₇、 R₁₉、 R₂₀は水素原子、 アルキル基(例えば、メチル、エチル)、アリール基 (例えば、フェニル), 又は複素環基 (例えば、ピリジ ン、ベンゾチアゾール)であり、これらは前述のVで置 換されていても良い。R₁₄は、ハメットのσ値が-1か ら+1、より好ましくは-0.7から+0.7を持つ1 価の置換基を表す。例えば、R、OR、SR、ハロゲ >. CHO. C (O) R. COOR. CONR, SO $_3$ R. SO $_2$ NR $_2$. SO $_2$ R. SOR. C (S) R. などが挙げられる。(ここでのRは脂肪族基、芳香族 基、複素環基を表す)。式(XXIV)中、ringは 置換又は無置換の5、6、又は7員の不飽和基を表す が、好ましくは複素環基である。Yとして好ましくは一 般式(XXXI)、(XXXII)、(XXXIII) で表される。

一般式(XXXI)

[0070]

【化18】

-CO₂ -

【0071】一般式 (XXXII)

(化19]

 $-M(R_{21})_3$

$$\frac{R}{R}$$
 N $\frac{R}{C}$ $\frac{R}{R}$

18

【0072】式 (XXXII) 中、MはSi、Sn、またはGeを表す。 R_{21} はPルキル基を表す。

一般式(XXXIII)

[0073]

【化20]

-B(Ar14)3

【0074】式(XXXIII)中、 Ar_{14} はアリール基を表す。MはSi、Sn、またはGeを表す。 R_{21} はアルキル基を表す。

【0075】本発明の一般式(I)で表される化合物は、下記に示したような機構で1光子を吸収し2光子を発生することができ、高感度化に寄与する。

[0076]

【化21】

$$(2)_{k_1}(L-YX)_{k_2} \xrightarrow{\stackrel{h}{\searrow} h} (2)_{k_1}(L-YX)_{k_2}$$

$$\stackrel{e^-}{\underset{AgX}{}}$$

【0077】次にXの具体例を示すが、これにより本発明が制限されるわけではない。

[0078]

【化22】

[0079]

(化23]

[0080]

 I_1 = a covalent bond. S, O, Se, NR, CR₂. CR=CR. or CH₂CH₂.

 $\ell_2=$ S, O, Se, NR, CR₂, CR=CR, R₁₃= alkyl. substituted alkyl or aryl, and R₁₄= H, alkyl, substituted alkyl or aryl.

$$(R0)_{n}R_{2}N$$

$$(R0)_{n}R_{2}N$$

$$(R0)_{n}R_{2}N$$

$$(R0)_{n}R_{2}N$$

 $l_3 = 0$. S. Se. NR

 $R_{15} = R. OR. NR_2$

 $R_{16} = alkyl$, substituted alkyl

【0082】以下に本発明の一般式(I)で表される化合物の具体例を示すが、これにより本発明が制限される 40わけではない。

[0083]

【化26】

- (1) M=Si
- (2) M=Sn
- (3) M = Ge

【00⁸4】 【化27】

- (5) M=Si
- (6) M=Sn
- (7) M=Ge

(8)

$$\begin{array}{c} 0 \\ \text{B}_1 \\ \hline \\ 0 \\ \text{CH}_2 \\ \text{C} = 0 \\ \hline \\ 0 \\ \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \\ \text{C} = 0 \\ \hline \\ \text{SO}_3 \\ \hline \\ \text{CH} - \text{CH}_3 \\ \hline \\ \text{CH}_3 \\ \end{array}$$

【0085】 【化28】

- (9) M=Si
- (10) M = Sn
- (11) M = Ge
- (12)

$$\begin{array}{c} C_{2}H_{5} \\ C_{1} \\ C_{2} \\ C_{3} \\ C_{4} \\ C_{2} \\ C_{3} \\ C_{4} \\ C_{4} \\ C_{5} \\ C_{7} \\ C_$$

[0086]

- (13) M=Si
- (14) M=Sn
- (15) M=Ge

[0087]

(52)
$$M = Sn$$

(53)
$$M = Ge$$

(54)
$$M=Si$$

(55)
$$M = Sn$$

(56)
$$M = Ge$$

[0088]

(57)
$$M=Si$$

$$(58) M = Sn$$

(59)
$$M=Ge$$

(60)
$$M=Si$$

(61)
$$M = Sn$$

(62)
$$M = Ge$$

[0089]

【化32】

(64) M=Si

(65) M=Sn

(66) M=Ge

【0090】本発明の一般式(I)で表されるZは、エ 20 928号、特公昭49-8334号、米国特許第3,5 フ・エム・ハーマー (F. M. Harmer) 著「ヘテロサイクリッ ク・コンパウンズーシアニンダイズ・アンド・リレィテ ィド・コンパウンズ (Heterocyclic Compounds-Cyanine Dyes and Related Compounds)」、ジョン・ウィリー・ アンド・サンズ (John Wiley & Sons) 社ーニューヨー ク、ロンドン、1964年刊、デー・エム・スターマー (D. M. Sturmer) 著「ヘテロサイクリック・コンパウンズ -スペシャル・トピックス・イン・ヘテロサイクリック ・ケミストリー(Heterocyclic Compounds-Special topi cs in heterocyclicchemistry)」、第18章、第14 節、第482から515頁、ジョン・ウィリー・アンド ・サンズ (John Wiley & Sons) 社ーニューヨーク、ロン ドン、1977年刊、「ロッズ・ケミストリー・オブ・ カーボン・コンパウンズ (Rodd's Chemistry of Carbon Compounds)」2nd. Ed. vol. IV, partB, 1977刊、第15 章、第369から422頁、エルセピア・サイエンス・ パブリック・カンパニー・インク (Elsevier Science Pu blishing Company Inc.) 社刊、ニューヨーク、又は、米 国特許第3,266,897号、ペルギー特許第67 1,402号、特開昭60-138548号、特開昭5 9-68732号、特開昭59-123838号、特公 昭58-9939号、特開昭59-137951号、特 開昭57-202531号、特開昭57-164734 号、特開昭57-14836号、特開昭57-1163 40号、米国特許第4,418,140号、特開昭58 -95728号、特開昭55-79436号、OLS 2, 205, 029号、OLS1, 962, 605号、 特開昭55-59463号、特公昭48-18257 号、特公昭53-28084号、特開昭53-4872 3号、特公昭59-52414号、特開昭58-217

98,602号、米国特許第887,009号、英国特 許第965,047号、ベルギー特許第737809 号、米国特許第3,622,340号、特開昭60-8 7322号、特開昭57-211142号、特開昭58 -158631号、特開昭59-15240号、米国特 許3,671,255号、特公昭48-34166号、 特公昭48-322112号、特開昭58-22183 9号、特公昭48-32367号、特開昭60-130 731号、特開昭60-122936号、特開昭60-30 117240号、米国特許3, 228, 770号、特公 昭43-13496号、特公昭43-10256号、特 公昭47-8725号、特公昭47-30206号、特 公昭47-4417号、特公昭51-25340号、英 国特許1, 165, 075号、米国特許3, 512, 9 82号、米国特許1,472,845号、特公昭39-22067号、特公昭39-22068号、米国特許 3、148,067号、米国特許3,759,901 号、米国特許3,909,268号、特公昭50-40 665号、特公昭39-2829号、米国特許3.14 8,066号、特公昭45-22190号、米国特許 1, 399, 449号、英国特許1, 287, 284 号、米国特許3,900,321号、米国特許3,65 5, 391号、米国特許3, 910, 792号、英国特 許1,064,805号、米国特許3,544,336 号、米国特許4,003,746号、英国特許1,34 4,525号、英国特許972,211号、特公昭43 -4136号、米国特許3,140,178号、仏国特 許2,015,456号、米国特許3,114,637 号、ベルギー特許681,359号、米国特許3,22 50 0,839号、英国特許1,290,868号、米国特

許3,137,578号、米国特許3,420、670 号、米国特許2, 759, 908号、米国特許3, 62 2, 340号、OLS2, 501, 261号、DAS 1,772,424号、米国特許3,157,509 号、仏国特許1, 351, 234号、米国特許3, 63 0,745号、仏国特許2,005,204号、独国特 許1, 447, 796号、米国特許3, 915, 710 号、特公昭49-8334号、英国特許1,021,1 99号、英国特許919,061号、特公昭46-17 513号、米国特許3, 202, 512号、OLS2, 553, 127号、特開昭50-104927号、仏国 特許1, 467, 510号、米国特許3, 449, 12 6号、米国特許3,503,936号、米国特許3,5 76,638号、仏国特許2,093,209号、英国 特許1, 246, 311号、米国特許3, 844, 78 8号、米国特許3,535,115号、英国特許1,1 61, 264号、米国特許3, 841, 878号、米国 特許3,615,616号、特開昭48-39039 号、英国特許1,249,077号、特公昭48-34 166号、米国特許3,671,255号、英国特許1 20 459160号、特開昭50-6323号、英国特許 1,402,819号、OLS2,031,314号、 リサーチディスクロージャー13651号、米国特許 3, 910, 791号、米国特許3, 954, 478 号、米国特許3,813,249号、英国特許1,38 7,654号、特開昭57-135945号、特開昭5 7-96331号、特開昭57-22234号、特開昭 59-26731号、OLS2, 217, 153号、英 国特許1,394,371号、英国特許1,308,7 77号、英国特許1,389,089号、英国特許1, 347, 544号、独国特許1, 107, 508号、米 国特許 3, 3 8 6, 8 3 1 号、英国特許 1, 1 2 9, 6 23号、特開昭49-14120号、特公昭46-34 675号、特開昭50-43923号、米国特許3,6 42, 481号、英国特許1, 269, 268号、米国 特許3, 128, 185号、米国特許3, 295, 98 1号、米国特許3,396,023号、米国特許2,8 95,827号、特公昭48-38418号、特開昭4 8-47335号、特開昭50-87028号、米国特 許3, 236, 652号、米国特許3, 443, 951 号、英国特許1,065,669号、米国特許3,31 2, 552号、米国特許3, 310, 405号、米国特 許3,300,312号、英国特許952,162号、 英国特許 9 5 2, 1 6 2 号、英国特許 9 4 8, 4 4 2 号、特開昭49-120628号、特公昭48-353 72号、特公昭47-5315号、特公昭39-187 06号、特公昭43-4941号、特開昭59-345 30号などに記載の方法に基づいて合成することができ

は、アミド結合生成反応、及びエステル結合生成反応を はじめとする結合生成反応は、有機化学において知られ ている方法を利用することができる。これらの合成反応 については、例えば日本化学会編、新実験化学講座1 4、有機化合物の合成と反応、I-V巻、丸善、東京 (1977年)、小方芳郎、有機反応編、丸善、東京 (1962年)、L. F. Fieser, M. Fies er, Advanced Organic Chemi stry, 丸善、東京(1962年)など、多くの有機 10 化学の成費を参考にすることができる。

【0092】本発明の一般式(I)で表される化合物 は、単独で用いても良いが、他の分光増感色素と併用し た場合がより好ましい。

【0093】次に本発明のハロゲン化銀写真感光材料に ついて詳しく説明する。本発明の一般式(Ⅰ)で表され る化合物は単独又は他の増感色素と組み合わせてハロゲ ン化銀写真感光材料に用いることができる。

【0094】本発明の化合物(又、その他の増感色素に ついても同様)を本発明のハロゲン化銀乳剤中に添加す る時期は、これまで有用である事が認められている乳剤 調製の如何なる工程中であってもよい。例えば、米国特 許2, 735, 766号、同3, 628, 960号、同 4, 183, 756号、同4, 225, 666号、特開 昭58-184142号、同60-196749号等に 開示されているように、ハロゲン化銀の粒子形成工程ま たは/及び脱塩前の時期、脱塩工程中及び/または脱塩 後から化学熟成の開始前迄の時期、特開昭58-113 920号等に開示されているように、化学熟成の直前ま たは工程中の時期、化学熟成後塗布迄の時期の乳剤が塗 30 布される前なら如何なる時期、工程に於いて添加されて も良い。また、米国特許4,225,666号、特開昭 58-7629号等に開示されているように、同一化合 物を単独で、または異種構造の化合物と組み合わせて、 例えば、粒子形成工程中と化学熟成工程中または化学熟 成完了後とに分けたり、化学熟成の前または工程中と完 了後とに分けるなどして分割して添加しても良く、分割 して添加する化合物及び化合物の組み合わせの種類をも 変えて添加されても良い。

【0095】本発明の化合物の添加量としては、ハロゲ 40 ン化銀粒子の形状、サイズにより異なるが、ハロゲン化 銀1モル当たり、1×10-6~8×10-3モルで用いる ことができる。例えば、ハロゲン化銀粒子サイズが0. $2\sim1$. 3μ mの場合には、ハロゲン化銀1モル当た り、2×10-6~3.5×10-3モルの添加量が好まし く、7. 5×10-6~1. 5×10-3モルの添加量がよ り好ましい。

【0096】本発明の化合物は、直接乳剤中へ分散する ことができる。また、これらはまず適当な溶媒、例えば メチルアルコール、エチルアルコール、メチルセロソル 【0091】また、2-L-YXの連結基しの連結反応 50 プ、アセトン、水、ピリジンあるいはこれらの混合溶媒

などの中に溶解され、溶液の形で乳剤中へ添加すること もできる。この際、塩基や酸、界面活性剤などの添加物 を共存させることもできる。また、溶解に超音波を使用 することもできる。また、このメチン化合物の添加方法 としては米国特許第3,469,987号などに記載の ごとき、該化合物を揮発性の有機溶媒に溶解し、該溶液 を親水性コロイド中に分散し、この分散物を乳剤中へ添 加する方法、特公昭46-24185号などに記載のご とき、水溶性溶剤中に分散させ、この分散物を乳剤中へ 添加する方法、米国特許第3,822,135号に記載 のごとき、界面活性剤にメチン化合物を溶解し、該溶液 を乳剤中へ添加する方法、特開昭51-74624号に 記載のごとき、レッドシフトさせる化合物を用いて溶解 し、該溶液を乳剤中へ添加する方法、特開昭50-80 826号に記載のごとき、メチン化合物を実質的に水を 含まない酸に溶解し、該溶液を乳剤中へ添加する方法な どが用いられる。その他、乳剤中への添加には米国特許 第2, 912, 343号、同3, 342, 605号、同 2, 996, 287号、同3, 429, 835号などに 記載の方法も用いられる。

【0097】本発明における分光増感において有用な強色増感剤は、例えば米国特許3,511,664号、同3,615,613号、同3,615,632号、同3,615,641号、同4,596,767号、同4,945,038号、同4,965,182号、同4,965,182号等に記載のピリミジルアミノ化合物、トリアジニルアミノ化合物、アゾリウム化合物などであり、その使用法に関しても上記の特許に記載されている方法が好ましい。

【0098】本発明のハロゲン化銀感光材料に使用しうるハロゲン化銀は、臭化銀、沃臭化銀、沃塩臭化銀、塩臭化銀および塩化銀のいずれであってもよい。好ましいハロゲン化銀は臭化銀、塩臭化銀、沃塩臭化銀、または特開平2-42号に記載されている高塩化銀である。また、以下に感光材料の構成、処理などについて述べるが、特開平2-42号に記載の構成、処理は特に高塩化銀において好ましく用いられる。また、特開昭63-264743号に記載の構成、処理は特に塩臭化銀において好ましく用いられる。

【0099】ハロゲン化銀粒子は内部と表層とが異なる 40 相をもっていても、均一な相から成っていてもよい。また潜像が主として表面に形成されるような粒子(例えばネガ型感光材料)でもよく、粒子内部に主として形成されるような粒子(例えば、内部潜像型感光材料)であったもよい。前記の種々のハロゲン組成、晶癖、粒子内構造、形状および分布を有するハロゲン化銀粒子は、各種用途の感光性写真材料(要素)に於て使用される。【0100】写真感光材料中のハロゲン化銀粒子は、立

方体、14面体、菱12面体のような規則的(regular)

な結晶体を有するものでもよく、また球状、平板状などのような変則的 (irregular) な結晶形をもつもの、あるいはこれらの結晶形の複合形をもつものでもよい。種々の結晶形の粒子の混合から成ってもよい。

【0101】本発明の写真感光材料においては、乳剤層 を形成するハロゲン化銀粒子のアスペクト比が3以上1 00以下である場合が好ましい。ここでのアスペクト比 が3以上100以下であるとは、アスペクト比(ハロゲ ン化銀粒子の円相当直径/粒子厚み)が3以上100以 下のハロゲン化銀粒子が乳剤中の全ハロゲン化銀粒子の 投影面積の50%以上存在することを意味する。アスペ クト比は好ましくは3以上20以下、最も好ましくは4 以上12以下である。平板状粒子はガトフ著、フォトグ ラフィック・サイエンス・アンド・エンジニアリング (Gutoff. Photographic Science and Engineering). 第 14巻、248 ~257 頁(1970 年);US4,434,226 号、同4,41 4.310 、同4.433,048 、同4.439,520 及びGB2,112,157 に記載の方法により簡単に調整できる。本発明の写真感 光材料においては、その存在率が70%以上、特に好ま 20 しくは85%以上である。

【0102】本発明の化合物は、増感剤、増感色素、フ ィルター、アンチハレーションあるいはイラジェーショ ン防止等の目的で下記の如き用途の感光材料に用いられ る。これらの色素は感光性乳剤層以外に、中間層、保護 層、バック層など所望の層に添加できる。本発明の化合 物は、種々のカラー及び白黒用のハロゲン化銀写真感光 材料に用いられる。さらに詳しくは、カラーポジ用感光 材料、カラーペーパー用感光材料、カラーネガ用感光材 料、カラー反転用感光材料(カプラーを含む場合もあ り、含まぬ場合もある)、直接ポジ用ハロゲン化銀写真 感光材料、製版用写真感光材料(例えばリスフィルム、 リスデュープフィルムなど)、陰極線管ディスプレイ用 感光材料、X線記録用感光材料(特にスクリーンを用い る直接及び間接撮影用材料)、銀塩拡散転写プロセス (Silver Salt diffusion transfer process) に用いら れる感光材料、カラー拡散転写プロセスに用いる感光材 料、ダイ・トランスファー・プロセス (imhibition pro cess) に用いる感光材料、銀色素漂白法に用いる感光材 料、熱現像用感光材料等に用いられる。

40 【0103】本発明に用いられるハロゲン化銀写真乳剤は、ピー・グラフキデス (P. Glafkides) 著「シミー・エ・フィジーク・フォトグラフィーク (Chimie et Physique Photograhique」 (ポールモンテル (Paul Montel) 社刊、1967年)、ジー・エフ・デフェイン (G. F. Duffin) 著「フォトグラフィク・エマルジョン・ケミストリー (Photographic Emulsion Chemistry)」 (ザ・フォーカルプレス (The FocalPress) 刊、1966年)、ヴィ・エル・ツエリクマンら (V. L. Zelikman et al.) 著「メーキング・アンド・コーティング・フォトグラフィク・エマルジョン (Making and Coating Photographic Emul

sion) 」 (ザ・フォーカルプレス (The Focal Press) 刊、1964年)などに記載された方法を用いて調製す ることができる。

【0104】またハロゲン化銀粒子の形成時には粒子の 成長をコントロールするためにハロゲン化銀溶剤として 例えばアンモニア、ロダンカリ、ロダンアンモン、チオ エーテル化合物(例えば米国特許第3,271,157 号、同3,574,628号、同3,704,130 号、同4, 297, 439号、同4, 276, 374号 など)、チオン化合物(例えば特開昭53-14431 9号、同53-82408号、同55-77737号な ど)、アミン化合物(例えば特開昭54-100717 号など) などを用いることができる。ハロゲン化銀粒子 形成または物理熟成の過程において、カドミウム塩、亜 鉛塩、タリウム塩、イリジウム塩またはその錯塩、ロジ ウム塩またはその錯塩、鉄塩または鉄錯塩などを共存さ せてもよい。本発明に用いられる内部潜像型ハロゲン化 銀乳剤としては例えば米国特許2,592,250号、 同3, 206, 313号、同3, 447, 927号、同 3, 761, 276号、及び同3, 935, 014号等 20 に記載があるコンバージョン型ハロゲン化銀乳剤、コア /シェル型ハロゲン化銀乳剤、異種金属を内蔵させたハ ロゲン化銀乳剤を挙げることができる。

【0105】ハロゲン化銀乳剤は、通常は化学増感され る。化学増感のためには、例えば、エイチ・フリーザー (H. Frieser) 編「ディ・グランドラーゲン・デア・フォ トグラフィッシェン・プロヅェッセ・ミット・ジルベル ハロゲニーデン (Die Grundlagen der Photographische n Prozesse mit Silberhalogeniden) 」、アカデミッシ ェ フェアラーグス社 (Akademische Verlagsgesellsch 30 aft) 社、(1968年) 675~734頁に記載の方法 を用いることができる。すなわち、活性ゼラチンや銀と 反応し得る硫黄を含む化合物(例えば、チオ硫酸塩、チ オ尿素類、メルカプト化合物類、ローダニン類)を用い る硫黄増塩感法;セレン増感法;還元性物質(例えば、 第一すず塩、アミン類、ヒドラジン誘導体、ホルムアミ ジンスルフィン酸、シラン化合物)を用いる還元増感 法; 貴金属化合物(例えば、金錯塩のほか、Pt、I r、Pdなどの周期律表VIII族の金属の錯塩)を用いる 費金属増感法等を単独または組合せて用いることができ 40 る。

【0106】本発明に用いられる写真感光材料には、感 光材料の製造工程、保存中あるいは写真処理中のカブリ を防止し、あるいは写真性能を安定化させる目的で、種 々の化合物を含有させることができる。すなわちチアソ ール類たとえば米国特許第3,954,478号、同 4,942,721号、特開昭59-191032号な どに記載されているペンゾチアゾリウム塩、また特公昭 59-26731号に記載されているその開環体、ニト ロインダゾール類、トリアゾール類、ベンゾトリアゾー 50 38

ル類、ベンズイミダゾール類(特にニトローまたはハロ ゲン置換体):ヘテロ環メルカプト化合物類だとえばメ ルカプトチアゾール類、メルカプトペンゾチアゾール 類、メルカプトベンズイミダゾール類、メルカプトチア ジアゾール類、メルカプトテトラゾール類(特に1-フ ェニル-5-メルカプトテトラゾール)、メルカプトピ リミジン類;カルボキシル基やスルホン基などの水溶性 基を有する上記のヘテロ環メルカプト化合物類:チオケ トン化合物たとえばオキサゾリンチオン;アザインデン 類たとえばテトラアザインデン類(特に4-ヒドロキシ 置換(1,3,3a,7)テトラアザインデン類);ベ ンゼンチオスルホン酸類;ベンゼンスルフィン酸;特開 昭62-87957号に記載されているアセチレン化合 物等:などのようなカブリ防止剤または安定剤として知 られた多くの化合物を加えることができる。

【0107】本発明のハロゲン化銀写真感光材料はシア ンカプラー、マゼンタカプラー、イエローカプラーなど のカラーカプラー及びカプラーを分散する化合物を含む ことができる。すなわち発色現像処理において芳香族1 級アミン現像薬(例えば、フェニレンジアミン誘導体 や、アミノフェノール誘導体など)との酸化カップリン グによって発色しうる化合物を含んでもよい。例えば、 マゼンタカプラーとして、5-ピラゾロンカプラー、ピ ラゾロベンズイミダゾールカプラー、シアノアセチルク マロンカプラー、開鎖アシルアセトニトリルカプラー等 があり、イエローカプラーとして、アシルアセトアミド カプラー(例えばベンゾイルアセトアニリド類、ピバロ イルアセトアニリド類)等があり、シアンカプラーとし て、ナフトールカプラーおよびフェノールカプラー等が ある。これらのカプラーは分子中にバラスト基とよばれ る疎水基を有する非拡散のものが望ましい。カブラーは 銀イオンに対し4当量性あるいは2当量性のどちらでも よい。また色補正の効果をもつカラードカプラー、ある いは現像にともなって現像抑制剤を放出するカプラー (いわゆるDIRカプラー) であってもよい。またDI Rカプラー以外にも、カップリング反応の生成物が無色 であって現像抑制剤を放出する無呈色DIRカップリン グ化合物を含んでもよい。

【0108】本発明の写真感光材料には感度上昇、コン トラスト上昇、または現像促進の目的で、例えばポリア ルキレンオキシドまたはそのエーテル、エステル、アミ ンなどの誘導体、チオエーテル化合物、チオモルフォリ ン類、四級アンモニウム塩化合物、ウレタン誘導体、尿 素誘導体、イミダゾール誘導体、3-ピラゾリドン類な どを含んでいてもよい。本発明のハロゲン化銀感光材料 にはフィルター染料として、あるいはイラジェーション 防止その他の種々の目的で、本発明のメチン化合物以外 に、種々の染料を含んでいてもよい。この様な染料に は、例えば英国特許第506,385号、同1,17 7, 429号、同1, 311, 884号、同1, 33

2, 496, 841号、同2, 496, 843号、特開 昭60-45237号等に開示されている。

40

【0110】本発明の写真感光材料には塗布助剤、帯電 防止、スペリ性改良、乳化分散、接着防止および写真特 性改良(たとえば現像促進、硬調化、増感)など種々の 目的で種々の界面活性剤を含んでもよい。本発明を実施 するに際しては、その他添加剤がハロゲン化銀乳剤また は他の親水性コロイドと共に用いられる、例えば、退色 防止剤、無機もしくは有機の硬膜剤、色カプリ防止剤、 10 紫外線吸収剤、媒染剤、可塑剤、ラテックスポリマー、 マット剤などを挙げることができる。具体的には、リサ ーチ・ディスクロージャー (Research Disclosure) Vol. 176 (1978、XI)、D-17643などに記載さ れている。また、本発明に用いられる写真感光材料に は、保護コロイドとしてゼラチン等の親水性ポリマーが 用いられる。完成(finished)ハロゲン化銀乳剤等は、 適切な支持体、例えばパライタ紙、レジンコート紙、合 成紙、トリアセテートフィルム、ポリエチレンテレフタ レートフィルム、その他のプラスチックペースまたはガ 20 ラス板の上に塗布される。

【0111】写真像を得るための露光は通常の方法を用 いて行なえばよい。すなわち、自然光(日光)、タング ステン電灯、蛍光灯、水銀灯、キセノンアーク灯、炭素 アーク灯、キセノンフラッシュ灯、陰極線管フライング スポットなどの公知の多種の光源をいずれでも用いるこ とができる。露光時間は通常カメラで用いられる1/1 000秒から1秒の露光時間はもちろん、1/1000 秒より短い露光、たとえばキセノン閃光灯や陰極線管を 用いた1/104~1/106 秒の露光を用いることも できるし、1秒より長い露光を用いることもできる。必 要に応じて色フィルターで露光に用いられる光の分光組 成を調節することができる。露光にレーザー光を用いる こともできる。また電子線、X線、γ線、α線などによ って励起された蛍光体から放出する光によって露光され てもよい。本発明を用いて作られる感光材料の写真処理 には、例えばリサーチ・ディスクロージャー (Research Disclosure) 1 7 6 号第 2 8 ~ 3 0 頁 (RD-1 7 6 4 3) に記載されているような、公知の方法及び公知の処 理液のいずれをも適用することができる。この写真処理 は、目的に応じて、銀画像を形成する写真処理(黒白写 真処理)、あるいは色素像を形成する写真処理(カラー 写真処理)のいずれであってもよい。処理温度は普通1 8℃から50℃の間に選ばれるが、18℃より低い温度 または50℃を越える温度としてもよい。

【0112】本発明で用いてもよい磁気記録を担持した ハロゲン化銀写真感光材料(以下「感材」ともいう。) は、特開平6-35118号、特開平6-17528 号、発明協会公開技報94-6023に詳細に記載され る予め熱処理したポリエステルの薄層支持体、例えば、

8,799号、同1,385,371号、同1,46 7, 214号、同1, 433, 102号、同1, 55 3,516号、特開昭48-85130号、同49-1 14420号、同52-117123号、同55-16 1233号、同59-111640号、特公昭39-2 2069号、同43-13168号、同62-2735 27号、米国特許第3, 247, 127号、同3, 46 9,985号、同4,078,933号等に記載された ピラゾロン核やパルビツール酸核を有するオキソノール 染料、米国特許第2,533,472号、同3,37 9,533号、英国特許第1,278,621号、特開 平1-134447号、同1-183652号等記載さ れたその他のオキソノール染料、英国特許第575,6 91号、同680, 631号、同599, 623号、同 786,907号、同907,125号、同1,04 5, 609号、米国特許第4, 255, 326号、特公 昭59-211043号等に記載されたアゾ染料、特開 昭50-100116号、同54-118247号、英 国特許第2,014,598号、同750,031号等 に記載されたアゾメチン染料、米国特許第2,865, 752号に記載されたアントラキノン染料、米国特許第 2,533,009号、同2,688,541号、同 2,538,008号、英国特許第584,609号、 同1, 210, 252号、特開昭50-40625号、 同51-3623号、同51-10927号、同54-118247号、特公昭48-3286号、同59-3 7303号等に記載されたアリーリデン染料、特公昭2 8-3082号、同44-16594号、同59-28 898号等に記載されたスチリル染料、英国特許第44 6,583号、同1,335,422号、特開昭59-228250号等に記載されたトリアリールメタン染 料、英国特許第1, 075, 653号、同1, 153, 341号、同1, 284, 730号、同1, 475, 2 28号、同1,542,807号等に記載されたメロシ アニン染料、米国特許第2,843,486号、同3, 294,539号、特開平1-291247号等に記載 されたシアニン染料などが挙げられる。

【0109】このような染料の拡散を防止するために以 下の方法を用いることができる。例えば、解離したアニ オン性染料と反対の電荷をもつ親水性ポリマーを媒染剤 40 として層に共存させ、染料分子との相互作用によって染 料を特定層中に局在化させる方法が、米国特許2,54 8,564号、同4,124,386号、同3,62 5,694号等に開示されている。また、水に不溶性の 染料固体を用いて特定層を染色する方法が、特開昭56 -12639号、同55-155350号、同55-1 55351号、同63-27838号、同63-197 943号、欧州特許第15.601号等に開示されてい る。また、染料が吸着した金属塩微粒子を用いて特定層 を染色する方法が米国特許第2,719,088号、同 50 ポリエチレン芳香族ジカルボキシレート系ポリエステル

 $\sim 200 \mu m$ 、より好ましくは $80 \sim 115 \mu m$ 、特に 好ましくは85~105µmを40℃以上、ガラス転移 温度以下の温度で1~1500時間熱処理(アニール) し、特公昭43-2603号、特公昭43-2604 号、特公昭45-3828号記載の紫外線照射、特公昭 48-5043号、特開昭51-131576号等に記 載のコロナ等の表面処理し、USP5,326,689 号に記載の下塗りを行い必要に応じUSP2,761, 791に記載された下引き層を設け、特開昭59-23 10 505号、特開平4-195726号、特開平6-59 357号記載の強磁性体粒子を塗布すれば良い。なお、 上述した磁性層は特開平4-124642号、特開平4 -124645号に記載されたストライプ状でも良い。 更に、必要に応じ、特開平4-62543号の帯電防止 処理をし、最後にハロゲン化銀乳剤を塗布した物を用い る。ここで用いるハロゲン化銀乳剤は特開平4-166 932号、特開平3-41436号、特開平3-414 37号を用いる。こうして作る感材は特公平4-868 17号記載の製造管理方法で製造し、特公平6-871 20 46号記載の方法で製造データを記録するのが好まし い。その後、またはその前に、特開平4-125560 号に記載される方法に従って、従来の135サイズより も細幅のフィルムにカットし、従来より小さいフォーマ ット画面にマッチするようにパーフォレーションを小フ ォーマット画面当たり片側2穴せん孔する。こうして出 来たフィルムは特開平4-157459号のカートリッ ジ包装体や特開平5-210202号実施例の図9記載 のカートリッジ、またはUSP4、221、479号、 フィルムパトローネやUSP4,834,306号、U 30 S4, 834, 366号、USP5, 226, 613 号、USP4、846、418号記載のカートリッジに 入れて使用する。ここで用いるフィルムカートリッジま たはフィルムパトローネはUSP4,848,693 号、USP5, 317, 355号の様にペロが収納でき るタイプが光遮光性の観点で好ましい。さらには、US P5, 296, 886号の様なロック機構を持ったカー トリッジやUSP5、347、334号に記載される使 用状態が表示されるカートリッジ、二重露光防止機能を 有するカートリッジが好ましい。また、特開平6-85 40 128号に記載の様にフィルムを単にカートリッジに差 し込むだけで容易にフィルムが装着されるカートリッジ を用いても良い。こうして作られたフィルムカートリッ ジは次に述べるカメラや現像機、ラボ機器を用いて合目 的に撮影、現像処理、色々な写真の楽しみ方に使用でき る。例えば、特開平6-8886号、特開平6-999 08号に記載の簡易装填式のカメラや特開平6-573 98号、特開平6-101135号記載の自動巻き上げ 式カメラや特開平6-205690号に記載の撮影途中 でフィルムの種類を取り出し交換できるカメラや特開平 50

42

5-293138号、特開平5-283382号に記載 の撮影時の情報、例えば、パノラマ撮影、ハイヴィショ ン撮影、通常撮影(プリントアスペクト比選択の出来る 磁気記録可能)をフィルムに磁気記録出来るカメラや特 開平6-101194号に記載の二重露光防止機能を有 するカメラや特開平5-150577号に記載のフィル ム等の使用状態表示機能の付いたカメラなどを用いると フィルムカートリッジ(パトローネ)の機能を充分発揮 できる。この様にして撮影されたフィルムは特開平6-222514号、特開平6-222545号に記載の自 現機で処理するか、処理の前または最中または後で特開 平6-95265号、特開平4-123054号に記載 のフィルム上の磁気記録の利用法を用いても良いし、特 開平5-19364号記載のアスペクト比選択機能を利 用しても良い。現像処理する際シネ型現像であれば、特 開平5-119461号記載の方法でスプライスして処 理する。また、現像処理する際または後、特開平6-1 48805号記載のアッタヂ、デタッチ処理する。こう して処理した後で、特開平2-184835号、特開平 4-186335号、特開平6-79968号に記載の 方法でカラーペーパーへのパックプリント、フロントプ リントを経てフィルム情報をプリントへ変換しても良 い。更には、特開平5-11353号、特開平5-23 2594号に記載のインデックスプリント及び返却カー トリッジと共に顧客に返却しても良い。

[0113]

【実施例】次に、本発明を実施例に基づいて更に詳細に 説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。 【0114】実施例1

(1) 乳剤の調製

平均分子量15000のでラチンを含む水溶液(水1200 ml、ゼラチン7. 0 g、KBr4. 5 gを含む)を30 Cに保って撹拌しながら、1. 9 MAgNO $_3$ 水溶液と1. 9 MKBr 水溶液を25 ml/minで70 秒間のダブルジェット法により添加して平板状粒子の核を得た。この乳剤の内400 mlを種晶とし、これに不活性ゼラチン水溶液650 ml(ゼラチン20 g、KBr1. 2 gを含む)を添加して75 Cに昇温し、40 分間熟成した。そしてAgNO $_3$ 水溶液(AgNO $_3$ 1. 7 gを含む)を1 分30 秒間かけて添加し、続いてNH $_4$ NO $_3$ (50 w t%)水溶液7. 0 ml とNH $_3$ (25 w t%) 7. 0 ml を添加し、さらに40 分間熟成した。

【0115】次に乳剤をHNO₃ (3N) でpH7にしてKBrl. 0gを添加した後、1.9MAgNO₃水溶液366.5mlとKBr水溶液を、続いて1.9MAgNO₃水溶液53.6mlとKBr (KIを33.3mol%含む)水溶液を、そして1.9MAgNO₃水溶液160.5mlとKBr水溶液をpAgを7.9に保ちながら添加して、乳剤1を得た。

【0116】得られた乳剤1は、中間殻に沃化銀含有率

が最も高い領域を有する三重構造粒子であり、アスペクト比の平均が2.8であり、アスペクト比3以上の平板状粒子の全投影面積に占める割合は26%であった。粒子サイズの変動係数は7%であり、粒子サイズの平均は球相当径で0.98μmであった。

【0117】乳剤1を通常のフロキュレーション法により脱塩後、銀1molに対して増感色素を添加し、その存

44

在下で金・硫黄・セレン増感を最適に行った。

【0118】(2)塗布試料の作製

下塗り層を設けてあるトリアセチルセルロースフィルム 支持体に、表1に示すような乳剤層および保護層を塗布 し、試料101~115を作成した。

[0119]

【表1】

表 1 乳剤塗布条件

表 1 乳剤塗布条件			
(1) 乳剤層			
・乳剤・・・乳剤1(使用色素は表2参照)			
(銀2.1×10⁻²モル/m	(銀2.1×10⁻²モル/m²)		
・カプラー (1.5×10 ⁻³ モル/m²)	・カプラー(1.5×10 ⁻³ モル/m²)		
tC ₃ H ₁₁ C ₂ H ₃ tC ₃ H ₁₁ COONH—CO			
tC ₅ H ₁₁ CONH			
·	CI CI		
・トリクレジルフォスフェート	$(1.10\mathrm{g/m^2})$		
・ゼラチン	(2.30 g∕m²)		
(2) 保護曆			
・2.4-ジクロロ-6-ヒドロキシ-s-			
トリアジンナトリウム塩	$(0.08\mathrm{g/m^2})$		
・ゼラチン	(1.80g/m^2)		

【0120】これらの試料にセンシトメトリー用露光

(1/100秒) を与え、下記のカラー現像処理を行っ 【0121】

処 理 方 法

た。

工程	処理時間	処理温度	補 充 量	タンク容量
発色現像	2分45秒	38°C	33m1	20リットル
漂 白	6分30秒	38℃	25m1	40リットル
水 洗	2分10秒	24℃	1200ml	20リットル
定着	4分20秒	38℃	25m1	30リットル
水洗 (1)	1分05秒	24℃	(2) から(1) へ	10リットル
			の向流配管方式	
水洗 (2)	1分00秒	24℃	1200ml	10リットル
安 定	1分05秒	38℃	25m1	10リットル
乾 燥	4分20秒	55℃		

補充量は35㎜巾 1m長さ当たり

次に、処理液の組成を記す。

(発色現像液)	母液 (g)	補充液(g)
ジエチレントリアミン五酢酸	1. 0	1. 1
1-ヒドロキシエチリデン-1.1 -ジホスホン酸	3. 0	3. 2

45		46
亜硫酸ナトリウム	4. 0	4. 4
炭酸カリウム	30. 0	37. 0
臭化カリウム	1. 4	0. 7
ヨウ化カリウム	1. 5 mg	
ヒドロキシルアミン硫酸塩	2. 4	2. 8
4- (N-エチル-N-β-ヒドロキシエチルア		
ミノ〕-2-メチルアニリン硫酸塩	4. 5	5. 5
水を加えて	1.0リットル	1.0 リットル
рН	10. 05	10. 05
(漂白液)	母液(g)	補充液(g)
エチレンジアミン四酢酸第二鉄ナトリウム三水塩	100. 0	120. 0
エチレンジアミン四酢酸ニナトリウム塩	10. 0	11.0
臭化アンモニウム	140. 0	160. 0
硝酸アンモニウム	30. 0	35. 0
アンモニア水 (27%)	6. 5ml	4. Om l
水を加えて	1.0リットル	1.0 リットル
рH	6. 0	5. 7
(定着液)	母液(g)	補充液(g)
エチレンジアミン四酢酸ナトリウム塩	0. 5	0.7
亜硫酸ナトリウム	7. 0	8. 0
重亜硫酸ナトリウム	5. 0	5. 5
チオ硫酸アンモニウム水溶液(70%)	170. Om l	200. Om 1
水を加えて	1.0リットル	1.0 リットル
рН	6. 7	6. 6
(安定液)	母液(g)	補充液(g)
ホルマリン (37%)	2. Om 1	3. Om 1
ポリオキシエチレン-p-モノノニルフェニル		
エーテル(平均重合度10)	0. 3	0. 45
エチレンジアミン四酢酸ニナトリウム塩	0. 05	0. 08
水を加えて	1.0リットル	1.0 リットル
рН	5. 8 – 8. 0	5.8-8.0

【0122】処理済みの試料を緑色フィルターで濃度測定し、フレッシュ感度、被りを評価した。感度は被り濃度より0.2高い濃度を与える露光量の逆数で定義し、各試料の感度は試料101の値を100とした相対値で

表した。各試料に使用した乳剤およびメチン化合物種と各試料の感度の結果を後掲の表2に示す。

[0123]

【表2】

_	
	備考

試料 No.	增感") 色素	一般式(1) の化合物と 添加量 mol/molAg	フレプシュ感度	被り	備考
101	_		100(基準)	0. 26	比較
102	_	(51) 0.4×10 ⁻⁴	198	0. 26	本発明
103	SD-1		155	0. 24	比較
104	"	(1) 0.4×10^{-4}	300	0. 24	本発明
105	"	(4) "	298	0. 25	"
106	"	(51) "	285	0. 26	"
107	"	(54) "	283	0. 25	"
108	SD-2		170	0. 26	比 較
109	"	(12) 0.4×10^{-4}	340	0. 26	本発明
110	"	(64) "	331	0. 25	"
111	SD-3		165	0, 25	比 較
112	<i>"</i> .	(13) 0.4×10^{-4}	335	0. 25	本発明
113	"	(14) "	330	0. 25	"
114	"	(15) "	321	0. 25	"
115	"	(63) "	315	0. 25	"

 $4 \times 10^{-4} \text{mol/molAg}$

[0124]

【化33】

SD-1

C1
$$CH_2$$
 CH_2 CH_3 CH_4 CH_2 CH_4 CH_5 CH_5

SD-2

$$\begin{array}{c|c} S & C_2H_5 \\ C_1 & C_2H_5 \\ C_1 & C_2H_5 \\ C_2H_5 & C_1 \\ C_2H_5 & C_1 \\ C_1 & C_2H_5 \\ C_2H_5 & C_1 \\ C_1 & C_2H_5 \\ C_1 & C_1 \\$$

【0125】表2より、本発明の化合物は比較化合物に比べ、フレッシュ感度が高いことが分かる。

【0126】実施例2

特開平8-29904 号の実施例5の乳剤Dと同様に平板状沃 臭化銀乳剤を調製して、乳剤2とした。多層カラー感光 材料は特開平8-29904号の実施例5の試料101に従い 同様に作製した。特開平8-29904号の実施例5の試料1 01における第5層の乳剤Dを乳剤2に置き換え、Ex S-1、2、3を増感色素(SD-2)(5.0×10-4 mol/molAg) \succeq (SD-2) (5. 0×1 $0^{-4}mol/molAg$). (12) (0. 4×10-4mol/molAg) に置き換えた試料を試料2 01および試料202とした。こうして得た試料の感度 を調べるために、富士FW型感光計(富士写真フイルム 株式会社)の光に光学ウエッジと赤色フィルターを通し て1/100秒露光を与え、特開平8-29904号の実施例 1と同じ処理工程と処理液を用いて発色現像処理をして シアン濃度測定を行なった。感度はかぶり濃度+0.2 の相対値で表示した。その結果、比較試料201の感度 100 (基準) に対して、本発明の試料202は195 と高感度であった。

【0127】実施例3

特開平7-92601号の実施例1の乳剤1とは、分光増感色 素を増感色素 (SD-1) (8.0×10-4mol/molAg)も しくは増感色素 (SD-1) (8×10-4mol/molAg) + (5 1) (0.8×10-4mol/molAg) に置き換えたことのみ異 なる14面体状沃臭化銀乳剤を調製して、これを乳剤3 01および302とした。また、特開平7-92601号の実 施例1の乳剤1とは、2回目のダブルジェット中の銀電 位を+65mVから+115mVに変更したことと、分 光増感色素を増感色素 (SD-1) (8×10-4mol/molA 30 g) もしくは増感色素 (SD-1) (8×10-4mol/molAg) + (I) (0. 8×10-4mol/molAg) に置き換えたことのみ 異なる立方体沃臭化銀乳剤を調製して、これを乳剤30 3および304とした。多層カラー感光材料は特開平7-92601号の実施例4の試料401に従い同様に作製し た。特開平7-92601号の実施例4の試料401の第15 層の乳剤 J を乳剤 301 もしくは乳剤 302 に変更した 試料を試料311および試料312とした。同様に、同 実施例の第15層の乳剤」を乳剤303もしくは乳剤3 0.4に変更した試料を試料313および試料314とし 40 た。こうして得た試料の感度評価を行なった。特開平7-92601号の実施例4と同様に1/50秒の露光とカラー 反転現像処理してイエロー濃度測定を行なった。感度は 十分な露光を与えて得られる最低濃度+0.2の濃度を 与えるのに必要な露光量の逆数を求め、比較試料311 の感度を100とする相対値として示した。その結果、 本発明の試料312の感度は185と高感度であった。 また、同様に比較試料313の感度を100としたと き、本発明の試料314の感度は193と高感度であっ た。

50

【0128】実施例4

特開平5-313297号の実施例1の乳剤1および乳剤5と同様に八面体臭化銀内部潜像型直接ポジ乳剤および六角平板状臭化銀内部潜像型直接ポジ乳剤を調製して、これを乳剤401および乳剤402とした。カラー拡散転写写真フィルムは特開平5-313297号の実施例1の試料101に従い同様に作製した。特開平5-313297号の実施例1の試料101の第11層の乳剤-2と増感色素(2)を乳剤401と増感色素(SD-3)(9×10-4mol/molAg)もしくは増感色素(SD-3)(9×10-4mol/molAg)+(13)

(0.9×10-4mol/molAg)に置き換えて、試料411 および試料412とした。同様に同実施例の試料101の第11層の乳剤-2と増感色素(2)を乳剤402と増感色素(SD-3)(8×10-4mol/molAg)もしくは増感色素(SD-3)(8×10-4mol/molAg)+(63)(0.8×10-4mol/molAg)に置き換えて、試料413および試料414とした。こうして得た試料の感度を調べるために、特開平5-313297号の実施例1と同様の露光と処理工程と処理液を用いて処理し、転写濃度をカラー濃度計で測定した。感度は濃度1.0の相対値で表示した。比較の試料411の感度を100としたとき本発明の試料412の感度は195と高感度であり、また比較の試料413の感度を100としたとき本発明の試料413の感度を100としたとき本発明の試料414の感度は205と高感度であった。

【0129】実施例5

特開平4-142536号の実施例2の乳剤Fとは、赤感性増感 色素(S-1)を硫黄増感前に添加しないこと、トリエ チルチオ尿素の硫黄増感に加えて、塩化金酸も併用して 最適に金硫黄増感したこと、金硫黄増感後、増感色素 (S D-2) (2×10-4mol/molAg) (本発明の比較色素) もし くは増感色素 (SD-2) (2×10-4mol/molAg) + 12 (0. 2×10-4mol/molAg) を添加したことのみ異なる塩臭化 銀乳剤を調製して、これを乳剤501および502とし た。多層カラー印刷紙は特開平6-347944号の実施例1の 試料20に従い同様に作製した。特開平6-347944号の実 施例1の試料20における第1層の乳剤を乳剤501も しくは乳剤502に変更した試料を試料511および試 料512とした。こうして得た試料の感度を調べるため に、富士FW型感光計(富士写真フイルム株式会社)の 光に光学ウェッジと赤色フィルターを通して1/10秒 露光を与え、特開平6-347944号の実施例1と同じ処理工 程と処理液を用いて発色現像処理を行なった。その結 ・果、比較試料511の感度を100としたとき本発明の 試料512の感度は205と高感度であった。

【0130】実施例6

特開平8-122954号の実施例1の乳剤Aと同様に平板状塩化銀乳剤を調製して、同実施例の化学増感(B)とは、増感色素-1,2を増感色素(SD-3)(2×10⁻⁴mol/molAg)もしくは増感色素(SD-3)(2×10⁻⁴mol/molA

たことのみ異なる化学増感を行い、これを乳剤601お よび乳剤612とした。塗布試料は特願平7-232036号の 実施例1の乳剤を乳剤601もしくは乳剤602に置き 換え、同実施例と同様に支持体上に乳剤層と表面保護層 とを組合せて同時押し出し法により両面に塗布し、これ を試料611および試料612とした。片面当たりの塗 布銀量は1.75g/㎡とした。こうして得た試料の感 度を調べるために、富士写真フイルム (株) 社製のXレ イオルソスクリーンHGMを使用して両側から0.05 秒の露光を与え、特願平7-232036号の実施例1と同様に 10 自動現像機と処理液を用いて処理した。感度はかぶり+ 0. 1の濃度を与えるに要する露光量の逆数の対数で表 し試料611の感度を100として他を相対値で表し ・ た。その結果、本発明の試料612の感度は201と高 感度であった。露光時に使用したXレイオルソスクリー ンHGMのかわりにHR-4もしくはHGHで露光して も同様の効果が得られた。

【0131】実施例7

特願平7-146891号の実施例2の乳剤Dとは、増感色素-2および3を添加しないことのみ異なる平板状塩化銀乳 20 剤を調製して、これを乳剤701とした。塗布試料は特 願平7-146891号の実施例3の塗布試料Fに従い同様に作 製した。特願平7-146891号の実施例3の塗布試料Fの乳 剤Fと増感色素-1を乳剤701と増感色素(SD-3)(5 ×10-4mol/molAg) もしくは増感色素 (SD-3) (5×10 -4mol/molAg) + (15) (0. 5×10-4mol/molAg) に置き 換えて、試料711および試料712とした。こうして 得た試料の感度を調べるために、富士FW型感光計(富 士写真フイルム株式会社)の光に光学ウェッジと緑色フ ィルターを通して1/100秒露光を与え、富士写真フ 30 イルムCN16処理を行い写真性を比較した。 感度はか ぶり+0.2の濃度を与えるに要する露光量の逆数の対 数で表し、試料711の感度を100とした。本発明の 試料712の感度は199と高感度であった。

【0132】実施例8

特願平7-146891号の実施例3の乳剤Fと同様に八面体塩

化銀乳剤を調製して、これを乳剤層801とした。塗布試料は特願平7-146891号の実施例3の塗布試料Fに従い同様に作製した。特願平7-146891号の実施例3の塗布試料Fの乳剤Fと増感色素-1を乳剤801と増感色素(SD-I)(5×10-4mol/mol/ag)もしくは増感色素(SD-I)

52

(5×10-4mol/molAg)+(I)(0.5×10-4mol/molAg)に置き換えて、試料811および試料812とした。こうして得た試料の感度を調べるために、富士FW型感光計(富士写真フイルム株式会社)の光に光学ウェッジと青色フィルターを通して1/100秒露光を与え、富士写真フイルムCN16処理を行い写真性を比較した。感度はかぶり+0.2の濃度を与えるに要する露光量の逆数の対数で表し、試料811の感度を100とした。本発明の試料812の感度は201と高感度であった。【0133】実施例9

特開平7-159950号の実施例1の乳剤Eと同様に沃臭化銀乳剤を調製して乳剤9とした。多層カラー感光材料は特開平7-159950号の実施例1の試料101に従い同様に作製した。特開平7-159950号の実施例1の試料101における第10層の乳剤Eを乳剤9に置き換え、ExS-3を増感色素(SD-3)(9.8×10-4mol/molAg)もしくは(SD-3)(9.8×10-4mol/molAg)+(63)(0.1×10-4mol/molAg)に置き換え試料901および試料902とした。こうして得た試料の感度を調べるために、富士FW型感光計(富士写真フイルム株式会社)の光に光学ウェッジと緑色フィルターを通して1/100秒露光を与え、特開平7-159950号の実施例1と同じ処理工程と処理液を用いて発色現像処理をして、マゼンタ濃度測定を行なった。

【0134】感度はかぶり+0.2の相対値で表示した。その結果、比較試料901の感度100(基準)に対して本発明の試料902の感度は183と高感度であった。

[0135]

【発明の効果】本発明により、高画質で高感度のハロゲン化銀写真感光材料を得ることができる。

【手続補正書】

【提出日】平成9年12月10日 【手統補正1】 【補正対象書類名】明細書 【補正対象項目名】0076 【補正方法】変更

40 【補正内容】 【0076】 【化21】

$$(Z)_{RT}(L-YX)_{RZ} \xrightarrow{\overset{\cdot}{\searrow}h\nu} (\overline{Z})_{RT}(L-YX)_{RZ}$$

$$\stackrel{e^{-}}{AgX}$$

$$\longrightarrow (Z)_{RT}(L-YX)_{RZ} \xrightarrow{\overset{\cdot}{\nearrow}H} (Z)_{RT}(L)_{RZ}$$

$$\stackrel{e^{-}}{\longrightarrow} (Z)_{RT}(L)_{RZ} + Y + Y + X + X$$